

INFORMAÇÃO AO PARTICIPANTE

Exmo. (a) Senhor(a),

Venho por este meio convidá-lo(a) a participar no estudo: ***“Best Practice Guidelines and Transition in Care”***. É importante que saiba quais os objetivos do estudo, riscos ou inconvenientes na participação, as condições em que o mesmo é realizado e as implicações que tem para si.

É inteiramente livre de participar ou não, sem que isso de algum modo o/a afete. Por outro lado, caso opte por participar, poderá, mais tarde, e em qualquer momento, retirar o seu consentimento para a participação, sem ter de invocar qualquer justificação e sem que dessa opção resultem quaisquer consequências. Esta retirada de consentimento não invalida, no entanto, o tratamento realizado até essa data com base no consentimento previamente concedido.

O objetivo do presente documento é transmitir-lhe todas as informações de como os seus dados pessoais serão utilizados. Agradeço, por isso, que o leia cuidadosamente.

No caso de permanecer com dúvidas quanto à natureza do estudo e à sua participação no mesmo, peça ao responsável (contacto no fim do documento) que lhe forneça mais informações ou que esclareça eventuais dúvidas que possam existir.

ESTUDO: “Best Practice Guidelines and Transition in Care”

ÂMBITO DO ESTUDO

Este estudo tem como objetivos traduzir, implementar e avaliar recomendações de seis Guias Orientadores de Boas Práticas (GOBP) desenvolvidos pela Registered Nurses' Association of Ontario (RNAO), no âmbito académico; implementar e avaliar o impacto das recomendações de quatro das seis GOBP, na prática clínica dos enfermeiros.

1. Transitions in Care and Services (contexto académico e clínico)
2. Person- and Family-Centred Care (contexto académico e clínico)
3. Practice Education in Nursing (contexto académico e clínico)
4. Assessment and Interventions for Perinatal Depression (contexto académico)
5. Adoption of eHealth Solutions Implementation Strategies (contexto académico)
6. A Palliative Approach to Care in the Last 12 Months of Life (contexto académico e clínico)

Metodologia:

Fase 1 – Tradução e Adaptação Cultural: Tradução das seis GOBP em estudo da RNAO e validação da sua adequação ao contexto português, garantindo a sua aplicabilidade às realidades locais.

Fase 2 – **Avaliação diagnóstica:** i) Análise das lacunas existentes, através de uma comparação entre as recomendações das seis GOBP em estudo e os conteúdos programáticos dos cursos de licenciatura e mestrado em enfermagem nas instituições académicas parceiras; ii) Avaliação da auto percepção dos enfermeiros relativamente às recomendações de quatro das seis GOBP, e as práticas clínicas adotadas.

Fase 3 - **Implementação:** Desenvolvimento de estratégias práticas para aplicar as seis GOBP em contexto académico e as quatro das seis GOBP em contexto clínico, com vista à sua incorporação sistemática.

Fase 4 – **Avaliação:** Recolha e análise de dados sobre o impacto de implementação das GOBP, quer no âmbito académico quer clínico.

FINALIDADE E DESCRIÇÃO DO ESTUDO

Promover uma melhoria significativa na qualidade dos cuidados de saúde, com base em diretrizes fundamentadas em evidências científicas, nomeadamente as GOBP da RNAO.”

UTILIZAÇÃO E PROTEÇÃO DE DADOS PESSOAIS

O estudo integrará diferentes tipos de dados: (i) Dados de identificação, tais como o género, idade, habilitações literárias. (ii) Dados profissionais, tais como anos de experiência profissional, informação sobre habilitações literárias e filiação.

Os dados recolhidos serão utilizados exclusivamente para os seguintes fins:

i)- Caracterização da amostra: identificar padrões demográficos, profissionais e contextuais entre os participantes, garantindo a representatividade e a validade científica do estudo; ii)- análise de resultados: correlacionar as variáveis (ex.: experiência profissional, género, ou idade) com as práticas clínicas e a adoção das recomendações dos GOBP em estudo.

Responsável pelo tratamento dos dados

O Responsável pelo tratamento dos dados pessoais incluídos neste estudo é Marisa Lourenço, professora adjunta da Escola Superior de Enfermagem do Porto.

Participação no estudo

Não se esperam quaisquer riscos ou inconvenientes decorrentes da participação no estudo. Por outro lado, a participação neste estudo contribuirá para:

- a) - Adaptação de Diretrizes Baseadas em Evidências: Desenvolvimento de práticas clínicas e educacionais alinhadas com as melhores evidências internacionais e ajustadas ao contexto português.
- b) - Aperfeiçoamento da Formação e da Prática Profissional: Identificação de oportunidades para fortalecer a formação em enfermagem e facilitar a adoção de boas práticas.
- c) - Qualificação dos Cuidados de Saúde: Promoção de transições de cuidados mais eficazes, centradas na pessoa e na família, com impacto positivo nos serviços de saúde.

Ainda que não existam benefícios diretos e imediatos, a sua participação ajudará a elevar os padrões de cuidado e formação em enfermagem em Portugal.

Direitos relativos aos dados pessoais

Na qualidade de titular de dados pessoais, poderá, nos termos legais:

1. Solicitar o acesso aos dados pessoais que lhe digam respeito;
2. Solicitar a retificação ou atualização dos seus dados pessoais;
3. Solicitar a eliminação dos seus dados pessoais;
4. Solicitar a limitação do tratamento dos seus dados pessoais;
5. Solicitar a portabilidade dos seus dados pessoais;
6. Opor-se ao tratamento dos seus dados pessoais ou à sujeição a decisões automatizadas;
7. Retirar o seu consentimento;
8. Apresentar reclamação à Comissão Nacional de Proteção de Dados.

Os direitos acima referidos nos pontos 1 a 6 poderão ser exercidos mediante pedido escrito enviado para o email marisa@esenf.pt. O direito de retirar o consentimento, referido no ponto 7 supracitado, poderá ser exercido por email para o mesmo endereço.

Confidencialidade dos dados

É garantida a confidencialidade dos dados recolhidos, sendo usados exclusivamente para a realização do estudo; ficando sob responsabilidade da investigadora. Os resultados do estudo poderão ser divulgados sem nunca identificar individualmente os participantes.

Prazo de conservação dos dados

Os dados serão mantidos por um prazo de 2 anos.

Medidas para assegurar a confidencialidade dos dados

Os dados serão codificados pelos investigadores e introduzidos numa base de dados, para que as respostas não sejam associadas ao participante. Apenas a equipa de investigadores terá acesso à base de dados e existirão credenciais para controlar o acesso à mesma. Não serão replicados ficheiros de dados pessoais, salvo na estrita medida e pelo tempo estritamente necessários.

DISPONIBILIDADE PARA ESCLARECIMENTO DE DÚVIDAS:

Irá receber uma cópia deste documento. Caso tenha dúvidas sobre o estudo e/ou sobre o tratamento de dados pessoais no seu âmbito, poderá solicitar mais informações para os seguintes contactos:

Nome: Marisa da Conceição Gomes Lourenço

Endereço eletrónico: marisa@esenf.pt

Morada: Rua Dr. António Bernardino de Almeida 830, 844, 856, 4200-072 Porto

Muito obrigado por se ter disponibilizado para ler este documento e por considerar fazer parte desta investigação.